



Process for preparing 1,3,5-triazinetriones

Patent Number: ☐ US4874860
Publication date: 1989-10-17
Inventor(s): GALLENKAMP BERND (DE); GUENTHER ANDREAS (DE); MOHRMANN
KARL-HEINRICH (DE); SCHMIDT THOMAS (DE)
Applicant(s): BAYER AG (DE)
Requested
Patent: ☐ DE3516632
Application
Number: US19870136253 19871218
Priority Number
(s): DE19853516632 19850509
IPC
Classification: C07D251/34
EC Classification: C07C275/62, C07D251/34
Equivalents: CA1273925, CS8603268, ☐ EP0201030, A3, B1, ☐ ES8704911,
JP2111944C, ☐ JP61260053, JP8032675B

Abstract

The novel process   gives the end products, known as animal growth-promoters and coocidiostatics. Intermediates II are new.

Data supplied from the **esp@cenet** database - I2

①9 BUNDESREPUBLIK
DEUTSCHLAND



DEUTSCHES
PATENTAMT

⑫ Off nlegungsschrift
⑪ DE 35 16632 A 1

⑳ Aktenzeichen: P 35 16 632.0
㉑ Anmeldetag: 9. 5. 85
㉒ Offenlegungstag: 13. 11. 86

㉓ Int. Cl. 4:

C 07 D 251/32

C 07 D 241/44
C 07 D 263/58
C 07 D 277/68
C 07 D 403/10
C 07 D 403/12
C 07 C 127/24
C 07 D 413/10
C 07 D 413/12
C 07 D 417/10
C 07 D 417/12

DE 35 16632 A 1

㉔ Anmelder:
Bayer AG, 5090 Leverkusen, DE

㉕ Erfinder:
Gallenkamp, Bernd, Dr., 5600 Wuppertal, DE;
Günther, Andreas, Dr., 5000 Köln, DE; Mohrmann,
Karl-Heinrich, Dr., 5600 Wuppertal, DE; Schmidt,
Thomas, Dr., 5657 Haan, DE

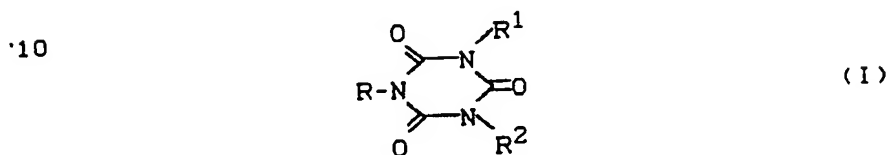
㉖ Verfahren zur Herstellung von 1,3,5-Triazintrionen

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von 1,3,5-Triazintrionen durch Umsetzung von Biureten mit Kohlensäuredialkylestern, neuen Zwischenprodukte zur Durchführung dieses Verfahrens und Verfahren zu deren Herstellung.

DE 35 16632 A 1

5 Patentansprüche

1. Verfahren zur Herstellung von 1,3,5-Triazintrionen
der Formel (I)



15 in welcher

R für gegebenenfalls substituiertes Aryl steht
und

20 R¹ und R² für gleiche oder verschiedene Reste aus der
Gruppe Wasserstoff, Halogen, gegebenenfalls
substituierte Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkyl-
sulfonyl und Aryl stehen,

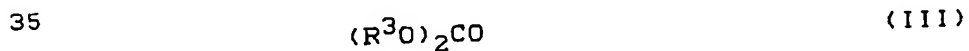
25 dadurch gekennzeichnet, daß man Biurete der Formel
(II)



30 in welcher

R, R¹ und R² die oben angegebenen Bedeutungen haben,

mit Kohlensäuredialkylestern der Formel (III)



5 in welcher

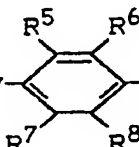
R^3 für Alkyl steht,

10 in Gegenwart von starken Basen und gegebenenfalls in
Gegenwart von Verdünnungsmitteln umgesetzt.

2. Biurete der Formel (II)

15
$$R-NH-CO-NR^1-CO-NHR^2 \quad (II)$$

in welcher

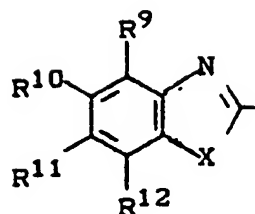
20 R für einen Rest R^4-Y  steht, wobei

25 R^4 für gegebenenfalls durch Halogen, Cyano, Nitro,
Amino, Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl,
Alkylsulfonyl, Halogenalkyl, Halogenalkoxy,
Halogenalkylthio, Halogenalkylsulfonyl,
Hydroxycarbonyl, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl,
Aminocarbonyl, Alkoxycarbonylamino und/oder
30 Sulfonylamino substituiertes Phenyl steht oder

35

5

für den Rest



steht, wobei

10

15 R^9 , R^{10} , R^{11} und R^{12} gleich oder verschieden sind und
für Wasserstoff, Halogen, Alkyl, Alkoxy, Halo-
genalkyl oder Halogenalkoxy stehen und

X für Sauerstoff, Schwefel oder eine Gruppierung
-N=CH- steht,

20

R^5 , R^6 , R^7 und R^8 gleich oder verschieden sind und
für Wasserstoff, Halogen, Alkyl oder Alkoxy
stehen und

25

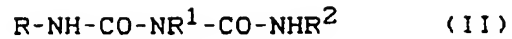
Y für Sauerstoff, Schwefel oder die Gruppierungen
-CO-, -SO-, -SO₂-, -CH₂-, -CH₂O- oder -OCH₂-
steht und

30

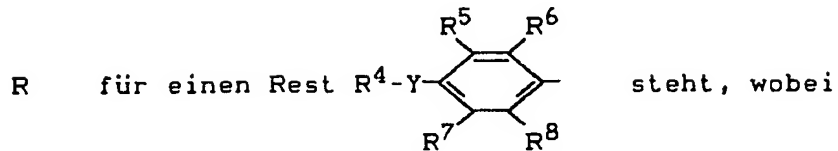
R^1 und R^2 für gleiche oder verschiedene Reste aus der
Gruppe Wasserstoff, Halogen, gegebenenfalls
substituierte Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkyl-
sulfonyl und Aryl stehen.

35

5 3. Verfahren zur Herstellung der Biurete der Form I
(II),

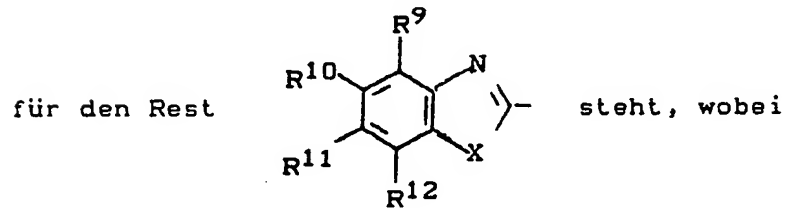


10 in welcher



20 R^4 für gegebenenfalls durch Halogen, Cyano, Nitro,
Amino, Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl,
Alkylsulfonyl, Halogenalkyl, Halogenalkoxy,
Halogenalkylthio, Halogenalkylsulfonyl,
Hydroxycarbonyl, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl,
Aminocarbonyl, Alkoxycarbonylamino und/oder
Sulfonylamino substituiertes Phenyl steht oder

25



35

5
R⁹, R¹⁰, R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind und
für Wasserstoff, Halogen, Alkyl, Alkoxy, Halo-
genalkyl oder Halogenalkoxy stehen und

10 X für Sauerstoff, Schwefel oder eine Gruppierung
-N=CH- steht,

15 R⁵, R⁶, R⁷ und R⁸ gleich oder verschieden sind und
für Wasserstoff, Halogen, Alkyl oder Alkoxy
stehen und

Y für Sauerstoff, Schwefel oder die Gruppierungen
-CO-, -SO-, -SO₂-, -CH₂-, -CH₂O- oder -OCH₂-
steht und

20 R¹ und R² für gleiche oder verschiedene Reste aus der
Gruppe Wasserstoff, Halogen, gegebenenfalls
substituierte Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkyl-
sulfonyl und Aryl stehen,

25 das dadurch gekennzeichnet ist, daß man

a) Isocyanate der Formel (IV)

30 R-NCO (IV)

in welcher

35 R die oben angegebene Bedeutung hat,

mit Harnstoffen der Formel (V)

R¹NH-CO-NHR² (V)

5 in welcher

R^1 und R^2 die angegebenen Bedeutungen
haben,

10 gegebenenfalls in Gegenwart von Verdünnungs-
mitteln umgesetzt, oder

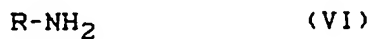
b) für den Fall, daß Verbindungen der Formel II
hergestellt werden in denen

15

R^2 für Wasserstoff steht,

dadurch gekennzeichnet, daß man in der 1. Stufe
Amine der Formel (VI),

20



in welcher

25 R die oben angegebenen Bedeutungen haben,

mit Verbindungen der Formel (VII)



30

in welcher

R^1 die oben angegebenen Bedeutungen hat,

35

5 in Gegenwart von inerten Verdünnungsmitteln bei
Temperaturen zwischen 0°C und 80°C zu den
Verbindungen der Formel (VIII)



10

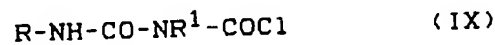
in welcher

R und R¹ die oben angegebenen Bedeutungen
haben,

15

umsetzt und anschließend gegebenenfalls nach
ihrer Isolierung, in einer 2. Stufe mit Phosgen,
gegebenenfalls in Gegenwart von inerten Ver-
dünnungsmitteln bei Temperaturen zwischen 0°C
und 80°C zu den N-Chlorcarbonylharnstoffen der
Formel (IX)

20



25

in welcher

R und R¹ die oben angegebenen Bedeutungen
haben,

30

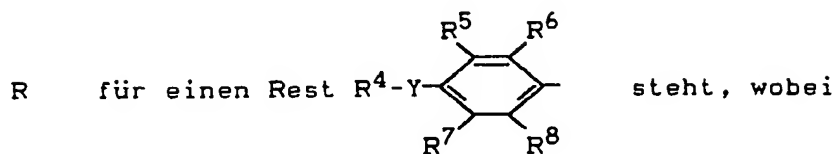
umsetzt und anschließend gegebenenfalls nach
ihrer Isolierung in einer 3. Stufe, mit
Ammoniak, gegebenenfalls in Gegenwart von
inerten Verdünnungsmitteln bei Temperaturen
zwischen 0°C und 100°C umgesetzt.

35

5 4. N-Chlorcarbonylharnstoffe der Formel (IX)



10



15

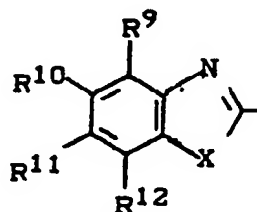
R^4 für gegebenenfalls durch Halogen, Cyano, Nitro, Amino, Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl, Alkylsulfonyl, Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Halogenalkylsulfonyl, Hydroxycarbonyl, Alkylcarbonyl, Alkoxy carbonyl, Aminocarbonyl, Alkoxy carbonylamino und/oder

20

Sulfonylamino substituiertes Phenyl steht oder

25

für den Rest



steht, wobei

30

R^9 , R^{10} , R^{11} und R^{12} gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Halogen, Alkyl, Alkoxy, Halogenalkyl oder Halogenalkoxy stehen und

35

X für Sauerstoff, Schwefel oder eine Gruppierung -N=CH- steht,

- 5 R^5 , R^6 , R^7 und R^8 gleich oder verschieden sind und
 für Wasserstoff, Halogen, Alkyl oder Alkoxy
 stehen und
- 10 Y für Sauerstoff, Schwefel oder die Gruppierungen
 -CO-, -SO-, -SO₂-, -CH₂-, -CH₂O- oder -OCH₂
 steht und
- 15 R^1 für Wasserstoff, Halogen, gegebenenfalls substi-
 tuiertes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfonyl,
 und Aryl steht.

- 20 5. Verfahren zur Herstellung der N-Chlorcarbonylharn-
 stoffe der Formel IX gemäß Anspruch 4, dadurch
 gekennzeichnet, daß man Verbindungen der Formel VIII



in welcher

- 25 R und R^1 die in Anspruch 4 angegebene Bedeutung
 haben,

mit Phosgen umgesetzt.

30

35

5 BAYER AKTIENGESELLSCHAFT 5090 Leverkusen, Bayerwerk
Konzernverwaltung RP **8. Mai 1985**
Patentabteilung Rt/Kü-c

10

Verfahren zur Herstellung von 1,3,5-Triazintrionen

15 Die Erfindung betrifft ein neues Verfahren zur Herstellung von 1,3,5-Triazintrionen, Zwischenprodukte welche für die Durchführung des Verfahrens verwendet werden können, sowie Verfahren zur Herstellung solcher Zwischenprodukte.

20 Es ist bereits bekannt, daß man 1,3,5-Triazintrione herstellen kann aus Harnstoff und Carbonylisocyanat. *Leu*

Nachteilig bei diesem Verfahren ist der Einsatz von Carbonylisocyanaten. Die Herstellung und Handhabung dieser Verbindungen im großtechnischen Maßstab sind problematisch.
25 Auch für die Lagerung dieser Zwischenprodukte sind aufwendige Sicherheitsmaßnahmen notwendig.

Die vorliegende Erfindung betrifft
30

1. Ein Verfahren zur Herstellung von 1,3,5-Triazintrionen der Formel (I)

35

5



10

in welcher

R für gegebenenfalls substituiertes Aryl steht
und

15

R¹ und R² für Wasserstoff, Halogen und gegebenenfalls
substituierte Reste aus der Reihe Alkyl,
Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfonyl und Aryl
stehen,

20

das dadurch gekennzeichnet, daß man Biurete der
Formel (II)



25

in welcher

R, R¹ und R² die oben angegebenen Bedeutungen haben,

mit Kohlensäuredialkylestern der Formel (III)

30



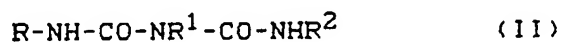
35

5 in welcher

R^3 für Alkyl steht,

10 in Gegenwart von starken Basen und gegebenenfalls in
Gegenwart von Verdünnungsmitteln umgesetzt.

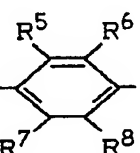
2. Neue Biurete der Formel (II)



15

in welcher

20

R für einen Rest R^4 -Y  steht, wobei

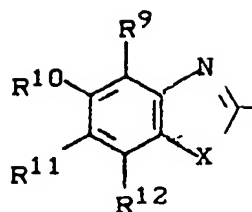
25

R^4 für einen gegebenenfalls durch Halogen, Cyano,
Nitro, Amino, Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkyl-
sulfinyl, Alkylsulfonyl, Halogenalkyl, Halogen-
alkoxy, Halogenalkylthio, Halogenalkylsulfonyl,
Hydroxycarbonyl, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl,
Aminocarbonyl, Alkoxycarbonylamino und/oder
30 Sulfonylamino substituiertes Phenyl steht oder

35

5

für den Rest



steht, wobei

10

R^9 , R^{10} , R^{11} und R^{12} gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Halogen, Alkyl, Alkoxy, Halogenalkyl oder Halogenalkoxy stehen und

15

X für Sauerstoff, Schwefel oder eine Gruppierung $-N=CH-$ steht,

20

R^5 , R^6 , R^7 und R^8 gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Halogen, Alkyl oder Alkoxy stehen und

25

Y für Sauerstoff, Schwefel oder die Gruppierungen $-CO-$, $-SO-$, $-SO_2-$, $-CH_2-$, $-CH_2O-$ oder $-OCH_2-$ steht und

30

R^1 und R^2 für Wasserstoff, Halogen und gegebenenfalls substituierte Reste aus der Reihe Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfonyl und Aryl stehen.

3. Ein Verfahren zur Herstellung der neuen Biurete der

35

5 Formel (II), das dadurch gekennzeichnet ist, daß man
Isocyanate der Formel (IV)

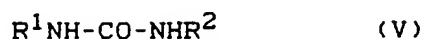


10 in welcher

R die oben bei (2) angegebenen Bedeutungen hat,

mit Harnstoffen der Formel (V)

15



in welcher

20 R^1 und R^2 die oben bei (1) angegebenen Bedeutungen
haben,

gegebenenfalls in Gegenwart von Verdünnungsmitteln
umsetzt.

25

4. Ein Verfahren zur Herstellung der neuen Biurete der
Formel (II), in welcher R^2 für Wasserstoff steht, das
dadurch gekennzeichnet ist, daß man in der 1. Stufe
Amine der Formel (VI),

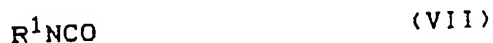
30



in welcher

35

5 R die oben bei (2) angegebenen Bedeutungen hat,
mit Verbindungen der Formel (VII)



10

in welcher

R^1 die oben bei (1) angegebenen Bedeutungen hat,

15 in Gegenwart von inerten Verdünnungsmitteln bei
Temperaturen zwischen 0°C und 80°C zu den Verbindungen der Formel (VIII)



20

in welcher

R und R^1 die oben bei (2) angegebenen Bedeutungen
haben,

25

umsetzt und anschließend gegebenenfalls nach ihrer
Isolierung in einer 2. Stufe mit Phosgen, gegebenenfalls
in Gegenwart von inerten Verdünnungsmitteln bei
Temperaturen zwischen 0°C und 80°C zu den N-Chlor-
carbonylharnstoffen der Formel (IX)

30



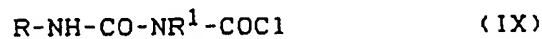
in welcher

35

5 R und R¹ die oben bei (2) ang geben n Bedeutung n
haben,

umsetzt und anschließend gegebenenfalls nach ihrer
Isolierung in einer 3. Stufe, mit Ammoniak, gege-
10 benenfalls in Gegenwart von inerten Verdünnungs-
mitteln bei Temperaturen zwischen 0°C und 100°C um-
setzt.

5. Neue N-Chlorcarbonylharnstoffe der Formel (IX)
15



in welcher

20 R und R¹ die oben bei (2) angegebenen Bedeutungen
haben.

Überraschenderweise lassen sich mit Hilfe des erfindungs-
gemäßen Verfahrens (1), die Verbindungen der Formel (I)
25 in guter Reinheit und mit hohen Ausbeuten herstellen.

Vorteilhaft bei diesem Verfahren ist, daß die einzusetzen-
den Zwischenprodukte auch im großtechnischen Maßstab ver-
hältnismäßig einfach hergestellt werden können. Weiterhin
30 sind für die Lagerung der Zwischenprodukte keine auf-
wendige Sicherheitsmaßnahmen notwendig.

Mit Hilfe des erfindungsgemäßen Verfahrens (1) werden vor-
zugsweise diejenigen Verbindungen der Formel (I) herge-
35 stellt,

5 in welcher

R für gegebenenfalls einfach oder mehrfach substituier-
tes Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen steht,

10 R¹ und R² für Wasserstoff, Halogen, für gegebenenfalls
durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-
Alkoxy, C₁-C₆-Alkylthio und C₁-C₆-Alkylsulfonyl,
sowie für gegebenenfalls durch Halogen, C₁-C₂-Alkyl,
C₁-C₂-Alkoxy, C₁-C₂-Alkylthio, Halogen-C₁-C₂-Alkyl,
15 Halogen-C₁-C₂- Alkoxy und/oder Halogen-C₁-C₂-Alkyl-
thio substituiertes Aryl mit 6 bis 10 Kohlenstoff-
atomen stehen, wobei R¹ und R² nicht gleichzeitig für
Wasserstoff stehen dürfen.

20 Besonders bevorzugt werden diejenigen Verbindungen der
Formel (I) hergestellt,

in welcher

25 R die oben unter (2) angegebenen Bedeutungen hat,

R¹ und R² für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom oder für ge-
gebenenfalls durch Fluor, Chlor und/oder Brom substi-
tuiertes C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylthio
30 und C₁-C₄-Alkylsulfonyl sowie für gegebenenfalls
durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Methoxy, Methyl-
thio, Trifluormethyl, Trifluormethoxy und/oder Tri-
fluormethylthio substituiertes Phenyl stehen, wobei
R¹ und R² nicht gleichzeitig für Wasserstoff stehen.

35

5 Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel I genannt:

1-[4-(4-Phenoxy)-phenyl]-, 1-[3,5-Dichlor-4-(4-Cyano-
phenoxy)-phenyl]-, 1-[3,5-Dichlor-4-(4-trifluormethyl-
10 sulfonyl-phenoxy)-phenyl]-, 1-[3,5-Dimethyl-4-(4-trifluor-
methylsulfonyl-phenoxy)-phenyl]-, 1-[3-Chlor-4-(4-tri-
fluormethylthio-phenoxy)-phenyl]-, 1-[3-methoxy-4-(4-tri-
fluormethylthio-phenoxy)-phenyl]-, 1-[2-Chlor-4-(4-tri-
fluormethylthio-phenoxy)-phenyl]- und 1-[3-Methyl-4-(5,6-
15 dichlor-2-benzthiazolyloxy)-phenyl]-3-methyl-1,3,5-tria-
zin-2,4,6-trion.

Verwendet man beispielsweise für das erfindungsgemäße Ver-
fahren (1) als Ausgangsstoffe Kohlensäurediethylester und
20 1-Methyl-5-[3-methyl-4-(4-trifluormethylthiophenoxy)-phen-
yl]-biuret und Kalium-tert.-butylat als Säureakzeptor
bzw. 3-Methyl-5-[3-methyl-4-(4-trifluormethylthiophen-
oxy)-phenyl]-biuret und Kohlensäurediethylester als Aus-
gangsstoffe und Natriummethylat als Säureakzeptor, so
25 kann die Reaktion durch die folgenden Formelschemata
wiedergegeben werden:

30

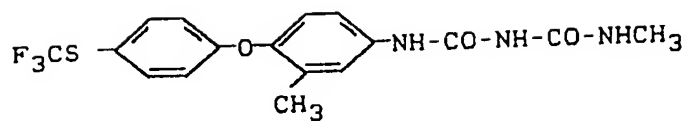
35

19

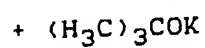
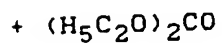
- 20 -

3516632

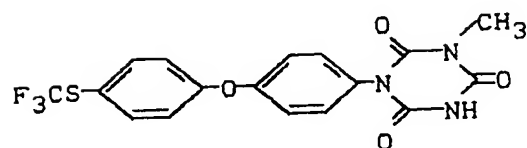
5



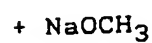
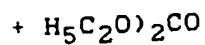
10



15

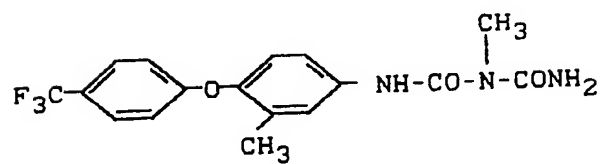


20



25

30



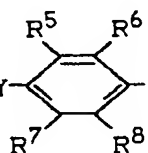
35

5 Die als Ausgangsstoffe für das Erfindungsgemäße Verfahren
(1) einzusetzenden Verbindungen sind durch die Formel (II)
allgemein definiert. Die Verbindungen der Formel (II) sind
zum Teil bekannt (vergl. z.B. "Methoden der organischen
Chemie", Band E IV, S. 1040, (Houben-Weyl-Müller) Thieme
10 Verlag Stuttgart). Bevorzugt werden Verbindungen der
Formel II eingesetzt, in denen R, R¹ und R² die bei den
Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeu-
tungen haben. Im einzelnen seien genannt:

15 1-Methyl-5-[4-(4-phenoxy)-phenyl]-,
-5-[3,5-dichlor-4-(4-cyano-phenoxy)-phenyl]-,
-5-[3,5-dichlor-4-(4-trifluormethylsulfonyl-phenoxy)-
phenyl]-, -5-[3,5-dimethyl-4-(4-trifluormethyl-sulfonyl-
phenoxy)-phenyl]-, -5-[3-chlor-4-(4-trifluormethylthio-
20 phenoxy)-phenyl]-, -5-[3-methoxy-4-(4-trifluormethylthio-
phenoxy)-phenyl]-, -5-[2-Chlor-4-(4-trifluormethylthio-
phenoxy)-phenyl]- und -5-[3-methyl-4-(5,6-dichlor-2-benz-
thiazolyloxy)-phenyl]-biuret und die entsprechenden 3-
Methyl-Derivate dieser Verbindungen.

25 Verbindungen der Formel (II), in welcher R, R¹ und R² die
unter (2) angegebenen Bedeutungen haben sind neu.

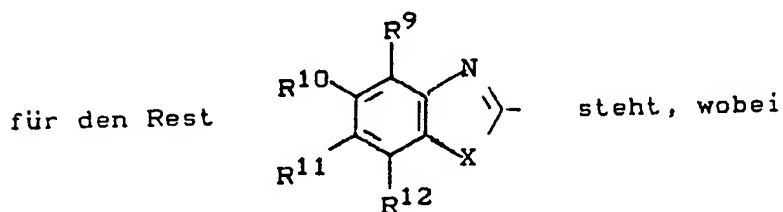
30 Bevorzugt sind die neuen Verbindungen der Formel (II),
in welcher

35 R für einen Rest  steht, wobei

5

R⁴ für einen gegebenenfalls durch Halogen, wie Fluor, Chlor oder Brom, Cyano, Nitro, Amino, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Alkylsulfinyl, C₁-C₄-Alkylsulfonyl, Halogen-C₁-C₄-Alkyl, Halogen-C₁-C₄-Alkoxy, Halogen-C₁-C₄-Alkylthio, Halogen-C₁-C₄-Alkylsulfonyl, Hydroxycarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl, Aminocarbonyl, C₁-C₄-Alkoxy-carbonylamino und/oder Sulfonylamino substituiertes Phenyl steht oder

15



20

R⁹, R¹⁰, R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Halogen wie Fluor, Chlor oder Brom, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Halogen-C₁-C₄-Alkyl/oder Halogen- C₁-C₄-Alkoxy stehen und

25

X für Sauerstoff, Schwefel oder eine Gruppierung -N=CH- steht,

R⁵, R⁶, R⁷ und R⁸ gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Halogen, wie Fluor, Chlor oder Brom, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkoxy stehen und

30

Y für Sauerstoff, Schwefel oder die Gruppierungen -CO-, -SO-, SO₂-, -CH₂-, -CH₂O- oder -OCH₂- steht und

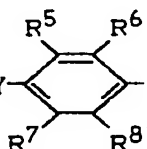
35

5 R¹ und R² für Wasserstoff, Halogen, für gegebenenfalls
 durch Halogen substituiertes C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-
 Alkoxy, C₁-C₆-Alkylthio und C₁-C₆-Alkylsulfonyl,
 sowie für gegebenenfalls durch Halogen, C₁-C₂-Alkyl,
 C₁-C₂-Alkoxy, C₁-C₂-Alkylthio, Halogen-C₁-C₂-Alkyl,
 10 Halogen-C₁-C₂-Alkoxy und/oder Halogen-C₁-C₂-Alkyl-
 thio substituiertes Phenyl stehen.

Besonders bevorzugt sind die neuen Verbindungen der Formel
 (II),

15

in welcher

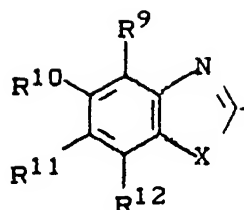
20 R für einen Rest  steht, wobei

R⁴ für einen gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom,
 Cyano, Nitro, Amino, C₁-C₂-Alkyl, C₁-C₂-Alkoxy,
 25 C₁-C₂-Alkylthio, C₁-C₂-Alkylsulfinyl, C₁-C₂-Al-
 kylsulfonyl, Halogen-C₁-C₄-Alkyl, Halogen-C₁-C₂-Al-
 koxy, Halogen-C₁-C₂-Alkylthio, Halogen-C₁-C₂-Alkyl-
 sulfonyl, C₁-C₂-Alkylcarbonyl, C₁-C₂-Alkoxy-
 carbonyl, Aminocarbonyl, C₁-C₂-Alkoxy-
 carbonylamino und/oder
 30 Sulfonylamino substituiertes Phenyl steht oder

35

5

für den Rest



steht, wobei

10

R^9 , R^{10} , R^{11} und R^{12} gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, C_1 - C_2 -Alkyl, C_1 - C_2 -Alkoxy, Halogen- C_1 - C_2 -Alkyl oder Halogen- C_1 - C_2 -Alkoxy stehen und

15

X für Sauerstoff, Schwefel oder eine Gruppierung $-N=CH-$ steht,

R^5 , R^6 , R^7 und R^8 gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, C_1 - C_2 -Alkyl oder C_1 - C_2 -Alkoxy stehen und

20

Y für Sauerstoff oder Schwefel steht und

25

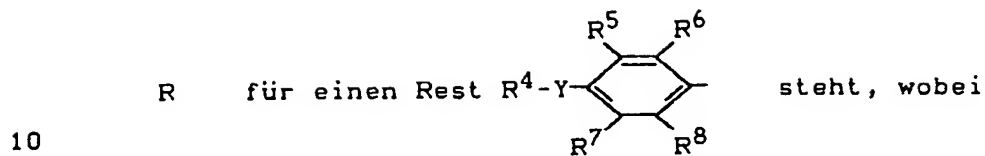
R^1 und R^2 für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom oder für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor und/oder Brom substituiertes C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio und C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl, sowie für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Methoxy, Methylthio, Trifluormethyl, Trifluormethoxy und/oder Trifluormethylthio substituiertes Phenyl stehen.

30

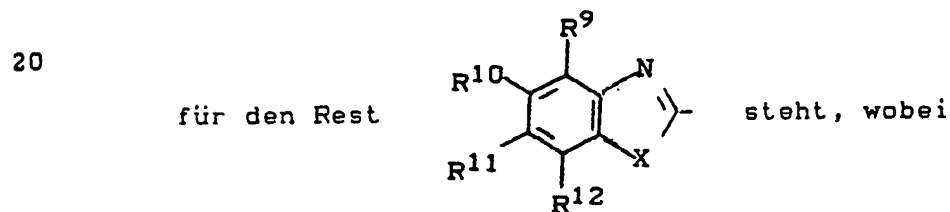
Ganz besonders bevorzugt sind die neuen Verbindungen der Formel (II),

35

5 in welcher



15 R^4 für einen gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Nitro, Trifluormethyl, Trifluor-methoxy, Trifluormethylthio, Trifluorethylthio und/oder Trifluormethylsulfonyl substituiertes Phenyl steht, oder



25 R^9 , R^{10} , R^{11} und R^{12} gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Methoxy, Trifluormethyl, Dichlorfluormethyl, Chlordifluormethyl, Trichlormethyl oder Tri-
30 fluormethoxy stehen und

X für Sauerstoff, Schwefel oder eine Gruppierung -N=CH-steht,

35

5 R⁵, R⁶, R⁷ und R⁸ gl ich oder verschieden sind und für
Wasserstoff, Chlor, Methyl oder Methoxy stehen
und

Y für Sauerstoff oder Schwefel steht und

10

R¹ und R² für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom oder für
gegebenenfalls durch Fluo, Chlor und/oder Brom
substituiertes Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy,
Methylthio, Ethylthio, Methylsulfonyl und
15 Ethylsulfonyl sowie für gegebenenfalls durch
Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Methoxy, Methylthio,
Trifluormethyl, Trifluormethoxy und/oder Tri-
fluormethylthio substituiertes Phenyl stehen,
wobei R¹ und R² nicht gleichzeitig für Wasser-
20 stoff stehen.

Im einzelnen seien folgende neue Verbindungen der Formel
II genannt:

25 1-Methyl-5-[4-(4-phenoxy)-phenyl]-5-[3,5-dichlor-4-(4-
phenoxy)-phenyl]-, -5-[3,5-dichlor-4-(4-trifluormethyl-
sulfonyl-phenoxy)-phenyl]-, -5-[3,5-dimethyl-4-(4-tri-
fluormethyl-sulfonyl-phenoxy)-phenyl]-, -5-[3-chlor-4-(4-
trifluormethylthio-phenoxy)-phenyl]-, -5-[3-methoxy)-4-(4-
30 trifluormethylthio-phenoxy)-phenyl]-, -5-[2-chlor-4-(4-
trifluormethylthio-phenoxy)-phenyl]- und -5-[3-methyl-4-
(5,6-dichlor-2-benzthiazolyloxy)-phenyl]-biuret und die
entsprechenden 3-Methyl-Derivate dieser Verbindungen.

35

- 5 Die neuen Verbindungen der Formel (II) lassen sich gemäß dem erfindungsgemäßen Verfahren 3 (oben) herstellen (siehe weiter unten).

- 10 Die für das erfindungsgemäße Verfahren (1) außerdem als Ausgangsstoffe zu verwendenden Kohlensäuredialkylester sind durch die Formel (III) allgemein definiert.

- 15 In dieser Formel steht R^3 für Alkyl. Bevorzugt steht R^3 für C_1 - C_4 -Alkyl.

Die Verbindungen der Formel (III) sind bekannte Verbindungen der organischen Chemie.

- 20 Als Beispiele für die Verbindungen der Formel (III) seien genannt:

Kohlensäuredimethylester, Kohlensäurediethylester und Kohlensäuredi-n-propylester.

- 25 Das erfindungsgemäße Verfahren (1) zur Herstellung der Verbindungen der Formel (I) wird vorzugsweise ohne Verdünnungsmittel durchgeführt. Bevorzugt wird in Gegenwart von überschüssigem Kohlensäuredialkylester der Formel (III) gearbeitet.

- 30 Das erfindungsgemäße Verfahren (1) wird in Gegenwart von starken Basen durchgeführt. Besonders bewährt haben sich Alkalialkoholate, wie Natrium- und Kaliummethyllat oder -ethylat und Kalium-tert.-butylat.

35

5 Das erfindungsgemäße Verfahren (1) wird im allgemeinen bei Temperaturen zwischen 0°C und 140°C durchgeführt. Bevorzugt wird der Bereich zwischen 20°C und 120°C. Die Umsetzungen werden im allgemeinen bei Normaldruck durchgeführt.

10

Zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (1) setzt man auf 1 Mol der Verbindung der Formel (II), 1 bis 3 Mol, vorzugsweise 1 bis 2,0 Mol einer starken Base und 5 bis 30 Mol, vorzugsweise 10 bis 25 Mol Kohlensäure-
15 alkylester der Formel (III) ein. Die Aufarbeitung erfolgt in üblicher Weise z.B. durch Zugabe von Wasser zum Reaktionsgemisch und Neutralisierung mit z.B. Salzsäure. Danach versetzt man die Mischung gegebenenfalls mit einem organischen Lösungsmittel, wie z.B. Methylenchlorid und
20 arbeitet die organische Phase in üblicher Weise durch Waschen, Trocknen und Abdestillieren des Lösungsmittels auf.

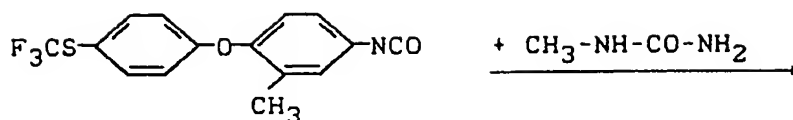
Verwendet man beispielsweise für das erfindungsgemäße
25 Verfahren (3) als Ausgangsstoffe 3-Methyl-4-(4-trifluor-methylthiophenoxy)-phenylisocyanat und 1-Methylharnstoff, so kann die Reaktion durch das folgende Formelschema wiedergegeben werden:

30

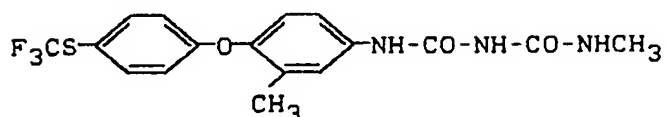
35

3516632

5



10



15

Die als Ausgangsstoffe für das erfindungsgemäße Verfahren (3) einzusetzende Verbindungen sind durch die Formel (IV) allgemein definiert. In dieser Formel steht R bevorzugt für diejenigen Reste, welche für Verbindungen der Formel (II) als bevorzugt angegeben sind. Im einzelnen seien
 20 folgende Verbindungen der Formel IV genannt:

25

4-(4-Phenoxy)-phenyl-, 3,5-Dichlor-4-(4-cyano-phenoxy)-phenyl-, 3,5-Dichlor-4-(4-trifluormethylsulfonyl)-phenoxy)-phenyl-, 3,5-Dimethyl-4-(4-trifluormethyl-sulfonyl-phenoxy)-phenyl-, 3-Chlor-4-(4-trifluormethylthio-phenoxy)-phenyl-, 3-Methoxy-4-(4-trifluormethylthio-phenoxy)-phenyl-, 2-Chlor-4-(4-trifluormethylthio-phenoxy)-phenyl- und 3-Methyl-4-(5,6-dichlor-2-benzthiazolyloxy)-phenyl-
 30 isocyanat.

35

- 5 Die Verbindungen der Formel (IV) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Verfahren herstellen (vgl. z.B. EP-OS 93 976).

10 Die für das erfindungsgemäße Verfahren außerdem als Ausgangsstoffe zu verwendenden Verbindungen sind durch die Formel (V) allgemein definiert. In dieser Formel stehen R^1 und R^2 bevorzugt für diejenigen Reste, welche oben für Verbindungen der Formel (II) als bevorzugt angegeben sind.

15 Für den Fall, daß Harnstoffe der Formel (V) eingesetzt werden, in welcher R^1 und R^2 für Wasserstoff stehen, werden vorzugsweise die Biurete der Formel (II) hergestellt, in welcher R^1 für Wasserstoff steht. Die isomeren
20 Biurete der Formel (II), in welcher R^2 für Wasserstoff steht, entstehen dabei als Nebenprodukte. Das Verhältnis dieser beiden Isomeren der Formel (II) kann durch Variation der Reaktionsbedingungen geändert werden.

- 25 Die Verbindungen der Formel (V) sind bekannte Verbindungen der organischen Chemie.

30 Das erfindungsgemäße Verfahren (3) zur Herstellung der Verbindungen der Formel (II) wird bevorzugt unter Verwendung von Verdünnungsmitteln durchgeführt. Als Verdünnungsmitteln kommen praktisch alle inerten organischen Lösungsmittel in Frage.

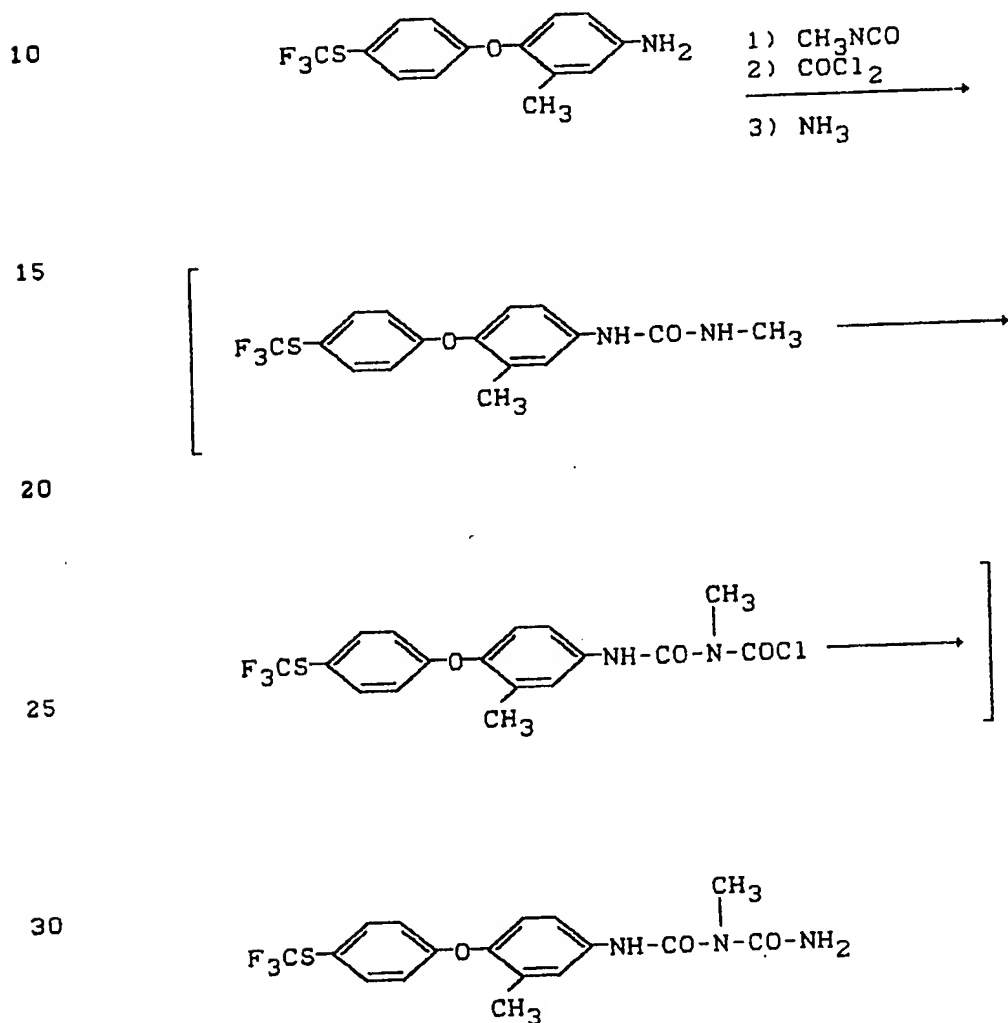
5 Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische,
gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie
Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin,
Ligroin, Benzol, Toluol, Xylol, Methylenchlorid, Ethylen-
chlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol,
10 o-Dichlorbenzol, Ether wie Diethyl- und Dibutylether,
Glycoldimethylether und Diglycoldimethylether, Tetra-
hydrofuran und Dioxan, Ketone, wie Aceton, Methylethyl-,
Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, Ester, wie
Essigsäuremethylester und -ethylester und Kohlensäure-
15 diethylester, Nitrile, wie z.B. Acetonitril und Propio-
nitril, Amide, wie z.B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid
und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetra-
methylensulfon, Hexamethylphosphorsäuretriamid und
Pyridin.

20 Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung des
erfindungsgemäßen Verfahrens (3) innerhalb eines größeren
Bereiches variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man bei
Temperaturen zwischen 0°C und 140°C, vorzugsweise zwischen
25 0°C und 120°C. Die Umsetzungen werden im allgemeinen unter
Normaldruck durchgeführt.

Bei der Durchführung des Verfahrens (3) setzt man auf 1
Mol der Verbindung der Formel (IV) 1 bis 2 Mol, vorzugs-
30 weise 1,0 bis 1,4 Mol Harnstoff der Formel (V) ein. Die
Aufarbeitung des Reaktionsproduktes geschieht nach
üblichen Methoden.

Verwendet man beispielsweise für das erfindungsgemäße
35 Verfahren (4) als Ausgangsstoffe 3-Methyl-4-(4-trifluor-

5 methylthio-phenoxy)-anilin, Methylisocyanat, Phosgen und Ammoniak, so kann die Reaktion durch das folgende Reaktionsschema wiedergegeben werden:



5 Die als Ausgangsstoffe für die 1. Stufe des erfindungs-
gemäßen Verfahrens (4) einzusetzenden Amine sind durch die
Formel (VI) allgemein definiert. In dieser Formel steht
R bevorzugt für diejenigen Reste, welche oben für Verbin-
dungen der Formel (II) als bevorzugt angegeben sind.

10

Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel VI
genannt:

4-Phenoxy-, 3,5-Dichlor-4-(4-Cyano-phenoxy)-, 3,5-Dichlor
15 -4-(4-trifluormethylsulfonyl-phenoxy)-, 3,5-Dimethyl-4-
(4-trifluormethyl-sulfonyl-phenoxy)-, 3-Chlor-4-(4-tri-
fluormethylthio-phenoxy)-, 3-Methoxy-4-(4-trifluormethyl-
thio-phenoxy)-, 2-Chlor-4-(4-trifluormethylthio-phenoxy)-
und 3-Methyl-4-(5,6-dichlor-2-benzthiazolyloxy)-anilin.

20

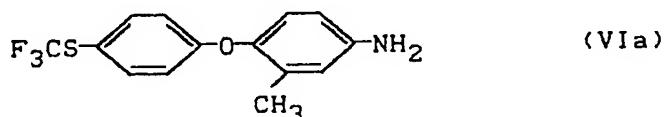
Die Verbindungen der Formel (VI) sind bekannt oder lassen
sich nach bekannten Verfahren herstellen (vgl. z.B.
DE-OS 2 413 722 und DE-OS 2 718 799).

25 Die Verbindung der Formel (VIa) 3-Methyl-4-(4-trifluor-
methylthio-phenoxy)-anilin ist neu:

30

35

5



- 10 Diese Verbindung wird hergestellt durch Hydrierung von
3-Methyl-4-(4-trifluormethylthio-phenoxy)-nitrobenzol mit
Wasserstoff, in Gegenwart von Hydrierungskatalysatoren,
wie z.B. Raney-Nickel, in Gegenwart von Verdünnungsmitteln
wie z.B. Toluol, bei Temperaturen zwischen 20°C und 150°C
15 und bei einem Druck zwischen 5 und 150 bar.

- 3-Methyl-4-(4-trifluormethylthio-phenoxy)-nitrobenzol ist
ebenfalls neu und kann z.B. hergestellt werden durch
Umsetzung von 4-Trifluormethylthiophenol mit 2-Methyl-
20 4-nitro-chlorbenzol in Gegenwart von Säureakzeptoren, wie
z.B. Natriumhydroxid und in Gegenwart von Verdünnungs-
mitteln, wie z.B. Dimethylsulfoxid, bei Temperaturen
zwischen 0°C und 200°C.

- 25 4-Trifluormethylthiophenol und 2-Methyl-4-nitro-chlor-
benzol sind allgemein bekannte Verbindungen der orga-
nischen Chemie.

- Die weiterhin als Ausgangsstoffe für die 1. Stufe des
30 erfindungsgemäßen Verfahrens (4) einzusetzenden Verbin-
dungen sind durch die Formel (VII) allgemein definiert.

35

5 In dieser Formel steht R^1 bevorzugt für diejenigen Reste, welche oben für Verbindungen der Formel (II) als bevorzugt angegeben sind. Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel VII genannt:

10 Methylisocyanat, Ethylisocyanat, n-Propylisocyanat, Phenylisocyanat, 4-Chlorphenylisocyanat.

Die Verbindungen der Formel (VII) sind allgemein bekannte Verbindungen der organischen Chemie.

15

Die als Ausgangsstoffe für die 2. Stufe des erfindungsgemäßen Verfahrens (4) einzusetzenden Verbindungen sind durch die Formel (VIII) allgemein definiert. In dieser Formel stehen R und R^1 bevorzugt für diejenigen Reste, welche oben für Verbindungen der Formel (II) als bevorzugt angegeben sind. Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel VIII genannt:

25 1-Methyl-3-[4-(4-phenoxy)-phenyl]-, -3-[3,5-dichlor-4-(4-cyano-phenoxy)-phenyl]-, -3-[3,5-dichlor-4-(4-trifluor-methylsulfonyl-phenoxy)-phenyl]-, -3-[3,5-dimethyl-4-(4-trifluormethyl-sulfonyl-phenoxy)-phenyl]-, -3-[3-Chlor-4-(4-trifluormethylthio-phenoxy)-phenyl]-, -3-[3-methoxy-4-(4-trifluormethylthio-phenoxy)-phenyl]-, 3-[2-chlor-4-(4-trifluormethylthio-phenoxy)-phenyl]- und -3-[3-methyl-4-(5,6-dichlor-2-benzthiazolyloxy)-phenyl]-harnstoff.

30

35

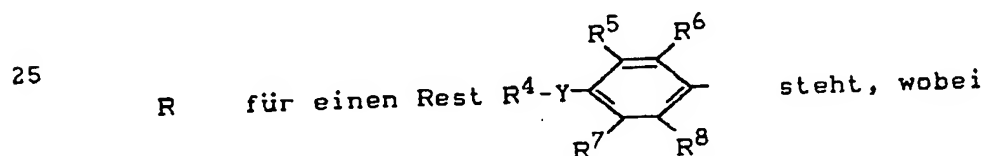
- 5 Die Verbindungen der Formel (VIII) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Verfahren herstellen (vgl. z.B. DE-OS 2 413 722 und DE-OS 2 718 799).

10 Die als Ausgangsstoffe für die 3. Stufe des erfindungsge-
mäßigen Verfahrens (4) einzusetzenden Verbindungen sind durch die Formel (IX) allgemein definiert. In dieser Formel stehen R und R¹ bevorzugt für diejenigen Reste, welche oben für Verbindungen der Formel (II) als bevorzugt angegeben sind.

15 Die Verbindungen der Formel (IX) sind zum Teil bekannt (vgl. z.B. "Methoden der organischen Chemie", Band E IV, S. 1026 Houben-Weyl-Müller, Verlag Stuttgart).

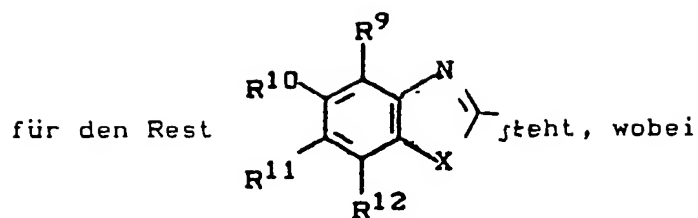
20 N-Chlorcarbonylharnstoffe der Formel (IX)

in welcher



30 R⁴ für einen gegebenenfalls durch Halogen, Cyano, Nitro, Amino, Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl, Alkylsulfonyl, Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Halogenalkylsulfonyl, Hydroxycarbonyl, Alkylcarbonyl, Alkoxycarbonyl, Aminocarbonyl, Alkoxycarbonylamino und/oder
35 Sulfonylamino substituiertes Phenyl steht oder

5



10

R¹⁰, R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Halogen, Alkyl, Alkoxy, Halogenalkyl oder Halogenalkoxy stehen und

15

X für Sauerstoff, Schwefel oder eine Gruppierung -N=CH- steht,

R⁵, R⁶, R⁷ und R⁸ gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Halogen, Alkyl oder Alkoxy stehen und

20

Y für Sauerstoff, Schwefel oder die Gruppierungen -CO-, -SO-, SO₂-, -CH₂-, -CH₂O- oder -OCH₂- steht und

R¹ für Wasserstoff, Halogen und gegebenenfalls substituierte Reste aus der Reihe Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfonyl und Aryl steht,

25

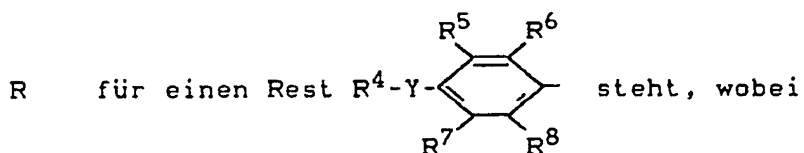
sind neu.

30

Bevorzugt sind die neuen Verbindungen der Formel (IX),

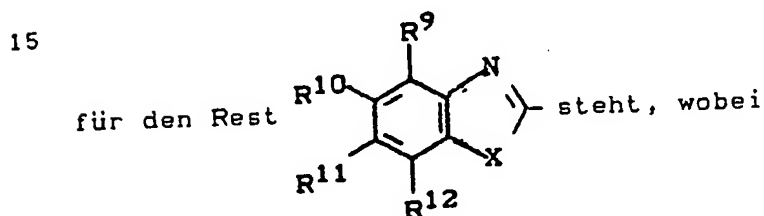
in welcher

35



Le A 23 591

5 R⁴ für einen gegebenenfalls durch Halogen, wie Fluor, Chlor oder Brom, Cyano, Nitro, Amino, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Alkylsulfinyl, C₁-C₄-Alkylsulfonyl, Halogen-C₁-C₄-Alkyl, Halogen-C₁-C₄-Alkoxy, Halogen-C₁-C₄-Alkylthio, Halogen C₁-C₄-Alkylsulfonyl, Hydroxycarbonyl, C₁-C₄-Alkylcarbonyl, C₁-C₄-Alkoxy-carbonyl, Aminocarbonyl, C₁-C₄-Alkoxy-carbonylamino und/oder Sulfonylamino substituiertes Phenyl steht oder



R⁹, R¹⁰, R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Halogen, wie Fluor, Chlor oder Brom, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Halogen-C₁-C₄-Alkyl oder Halogen-C₁-C₄-Alkoxy stehen und

25 X für Sauerstoff, Schwefel oder eine Gruppierung -N=CH- steht,

30 R⁵, R⁶, R⁷ und R⁸ gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkoxy stehen und

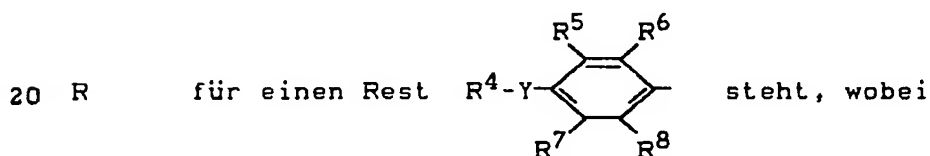
35 Y für Sauerstoff, Schwefel oder die Gruppierungen -CO-, -SO-, SO₂-, -CH₂-, -CH₂O- oder -OCH₂- steht und

- 5 R^1 für Wasserstoff, Halogen, für gegebenenfalls durch
 Halogen substituiertes C_1 - C_6 -Alkyl, C_1 - C_6 -Alkoxy,
 C_1 - C_6 -Alkylthio und C_1 - C_6 -Alkylsulfonyl, sowie für
 gegebenenfalls durch Halogen, C_1 - C_2 -Alkyl, C_1 - C_2 -
 Alkoxy, C_1 - C_2 -Alkylthio, Halogen- C_1 - C_2 -Alkyl,
 10 Halogen- C_1 - C_2 -Alkoxy und/oder Halogen- C_1 - C_2 -Alkylthio
 substituiertes Phenyl steht.

Besonders bevorzugt sind die neuen Verbindungen der Formel
 (IX),

15

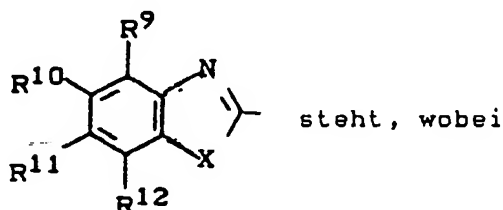
in welcher



- R^4 für einen gegebenenfalls durch Fluor, Chlor,
 25 Brom, Cyano, Nitro, Amino, C_1 - C_2 -Alkyl, C_1 - C_2 -Alkoxy,
 C_1 - C_2 -Alkylthio, C_1 - C_2 -Alkylsulfinyl,
 C_1 - C_2 -Alkylsulfonyl, Halogen- C_1 - C_2 -Alkyl,
 Halogen- C_1 - C_2 -Alkoxy, Halogen- C_1 - C_2 -Alkylthio,
 Halogen- C_1 - C_2 -Alkylsulfonyl, Hydroxycarbonyl,
 30 C_1 - C_2 -Alkylcarbonyl, C_1 - C_2 -
 Alkoxy carbonyl, Aminocarbonyl, C_1 - C_2 -Alkoxy car-
 bonylamino und/oder Sulfonylamino substituiertes
 Phenyl steht oder

35

für den Rest



5 R^9 , R^{10} , R^{11} und R^{12} gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, C_1 - C_2 -Alkyl, C_1 - C_2 -Alkoxy, Halogen- C_1 - C_2 -Alkyl oder Halogen- C_1 - C_2 -Alkoxy stehen und

10 X für Sauerstoff, Schwefel oder eine Gruppierung -N=CH- steht,

15 R^5 , R^6 , R^7 und R^8 gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, C_1 - C_2 -Alkyl oder C_1 - C_2 -Alkoxy stehen und

Y für Sauerstoff oder Schwefel steht und

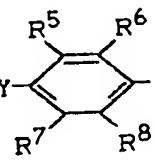
20 R^1 für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom oder für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor und/oder Brom substituiertes C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkylthio und C_1 - C_4 -Alkylsulfonyl, sowie für gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methyl, Methoxy, Methylthio, Trifluormethyl, Trifluormethoxy und/oder Trifluormethylthio substitu-

25 iertes Phenyl steht.

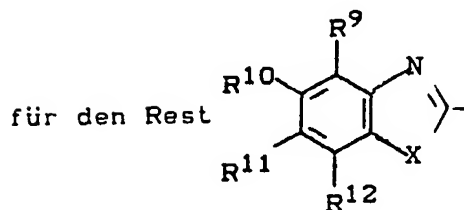
Ganz besonders bevorzugt sind die neuen Verbindungen der Formel (IX),

30

in welcher

35 R für einen Rest R^4 -Y  steht, wobei

5 R⁴ für inen gegeb nenfalls durch Fluor, Chlor,
Brom, Cyano, Nitro, Trifluormethyl, Trifluor-
methoxy, Trifluormethylthio, Trifluorethylthio
und/oder Trifluormethylsulfonyl substituiertes
10 Phenyl steht, oder



R⁹, R¹⁰, R¹¹ und R¹² gleich oder verschieden sind und für
Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Methoxy,
20 Trifluormethyl, Dichlorfluormethyl, Chlordifluor-
methyl, Trichlormethyl oder Trifluormethoxy stehen
und

X für Sauerstoff, Schwefel oder eine Gruppierung -N=C-
steht,
25

R⁵, R⁶, R⁷ und R⁸ gleich oder verschieden sind und für
Wasserstoff, Chlor, Methyl oder Methoxy stehen und

30 Y für Sauerstoff oder Schwefel steht und

R¹ für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom oder für
gegebenenfalls durch Fluor, Chlor und/oder Brom
substituiertes Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy,
35 Methylthio, Ethylthio, Methylsulfonyl und Ethyl-

5 sulfonyl sowie für g gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Methoxy, Methylthio, Trifluormethyl, Trifluormethoxy und/oder Trifluormethylthio substituiertes Phenyl steht.

10 Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel IX genannt:

1-Chlorcarbonyl-1-methyl-3-[4-(4-phenoxy)-phenyl]-3-[3,5-dichlor-4-(4-cyano-phenoxy)-phenyl]-, -3-[3,5-dichlor-4-(4-trifluormethylsulfonyl-phenoxy)-phenyl]-, -3-[3,5-dimethyl-4-(4-trifluormethylsulfonyl-phenoxy)-phenyl]-, -3-[3-chlor-4-(4-trifluormethylthio-phenoxy)-phenyl]-, -3-[3-methoxy-4-(4-trifluormethylthio-phenoxy)-phenyl]-, -3-[2-chlor-4-(4-trifluormethylthio-phenoxy)-phenyl]- und
20 -3-[3methyl-4-(5,6-dichlor-2-benzthiazolyloxy)-phenyl]-harnstoff.

Die N-Chlorcarbonylharnstoffe der Formel (IX) lassen sich entsprechend Stufe 2 des erfindungsgemäßen Verfahrens (4)
25 herstellen und werden anschließend gemäß Stufe 3 des erfindungsgemäßen Verfahrens (4) zu den Verbindungen der Formel (II), in welcher R^2 für Wasserstoff steht, umgesetzt.

30 Das erfindungsgemäße Verfahren (4) wird in allen drei Stufen bevorzugt unter Verwendung von Verdünnungsmitteln durchgeführt. Als Verdünnungsmittel kommen die organischen Lösungsmittel in Frage, die bereits für das erfindungsgemäße Verfahren (3) genannt worden sind.

35

5

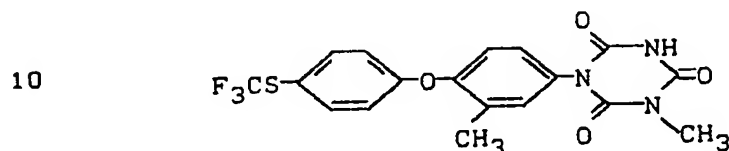
Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (4) in allen drei Stufen innerhalb eines größeren Bereiches variiert werden.

- 10 Im allgemeinen arbeitet man in allen Stufen bei Temperaturen zwischen 0°C und 100°C, vorzugsweise zwischen 15°C und 80°C. Die Umsetzungen werden im allgemeinen unter Normaldruck durchgeführt.
- 15 Bei der Durchführung des Verfahrens (4) setzt man in der 1. Stufe auf 1 Mol Amin der Formel (VI), 1 bis 2 Mol, vorzugsweise 1 bis 1,5 Mol der Verbindung der Formel (VII), anschließend in der 2. Stufe, gegebenenfalls nach Isolierung der Verbindung der Formel (VIII), gibt man 1,0
- 20 bis 3,0 Mol, vorzugsweise 1,5 bis 2,5 Mol Phosgen zu und danach in der 3. Stufe gegebenenfalls nach Isolierung der N-Chlorcarbonylharnstoffe der Formel (IX), wird bis zum vollständigen Umsatz der Verbindungen der Formel (IX) Ammoniak eingeleitet. Die Aufarbeitung geschieht nach
- 25 üblichen Methoden.

- Die einzelnen Stufen des erfindungsgemäßen Verfahrens (4) lassen sich auch getrennt durchführen. Dabei werden nach jeder Stufe die entstandenen Verbindungen isoliert und
- 30 gereinigt. Sie können dann weiter umgesetzt werden oder anderweitig eingesetzt werden.

- Die Verbindungen der Formel (I), die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren (1) leicht zugänglich sind, weisen
- 35 eine ausgezeichnete das Wachstum von Tieren fördernde und eine hervorragende coccidiostatische Wirkung auf (vgl. z.B. DE-OS 2 413 722 und DE-OS 2 718 799).

Le A 23 591

5 HerstellungsbeispieleBeispiel 1

15 399 g (1 Mol) 1-Methyl-5-[3-methyl-4-(4-trifluormethylthio-phenoxy)-phenyl]-biuret, 108 g (2 Mol) Natrium-methylat und 2400 ml Diethylcarbonat werden 3 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Der entstehende Alkohol wird gleichzeitig abdestilliert. Man kühlt auf 25°C ab, gibt 4800 g Wasser zu, neutralisiert mit Salzsäure und trennt

20 die organische Phase ab. Die wäßrige Phase wird einmal mit Diethylcarbonat extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden im Wasserstrahlvakuum eingeengt.

Man erhält 421 g (94 % der Theorie) 1-[3-Methyl-4-(4-trifluormethylthio-phenoxy)-phenyl]-3-methyl-1,3,5-triazin-2,4,6-trion mit einer 95 %igen Reinheit und vom Schmelzpunkt 191°C (Ethanol).

Beispiel 2

30

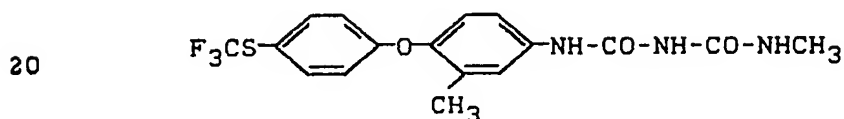
2 g (0,005 Mol) 99,3 %iges 3-Methyl-5-[3-methyl-4-(4-trifluormethylthio-phenoxy)-phenyl]-biuret, 0,7 g (0,01 Mol) Natriummethylat und 10 g Diethylcarbonat werden 3 Stunden

35

- 5 bei 20°C gerührt. Danach wird Wasser zugesetzt, mit Salzsäure neutralisiert und mit Methylenchlorid extrahiert. Die organische Phase wird abgetrennt, getrocknet und eingeeengt.
- 10 Nach dem Andestillieren erhält man 2,1 g (100 % der Theorie) 1-[3-Methyl-4-(4-trifluormethylthio-phenoxy)-phenyl]-3-methyl-1,3,5-triazin-2,4,6-trion mit einer 97,3 %igen Reinheit und vom Schmelzpunkt 190°C.

15 Ausgangsprodukte der Formel (II)

Beispiel 3

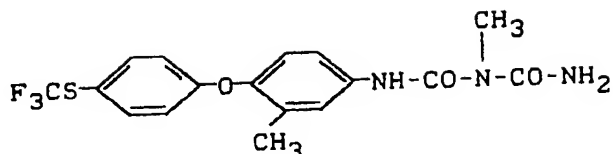


(Verfahren (3))

- 25 325,3 g (1 Mol) 3-Methyl-4-(4-trifluormethylthio-phenoxy)-phenylisocyanat, 74,1 g (1 Mol) Methylharnstoff und 95 ml Methylenchlorid werden 3 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Anschließend werden 230 ml Methylenchlorid zugegeben und
- 30 auf 0°C abgekühlt. Das Produkt wird abfiltriert und getrocknet.

Man erhält auf diese Weise 298 g (75 % der Theorie) 1-Methyl-5-[3-methyl-4-(4-trifluormethylthio-phenoxy)-phenyl]-biuret vom Schmelzpunkt 153°C (Benzin).

35

5 Beispiel 4

10

(Verfahren (4) "Eintopf-Verfahren")

15 Zu 4,2 g (0,014 Mol) 3-Methyl-4-(4-trifluormethylthio-
phenoxy)-anilin in 40 ml Toluol werden 0,84 g (0,015 Mol)
Methylisocyanat bei 20°C zugetropft und ca. 12 Stunden
nachgerührt. Anschließend werden 12,5 g 20 %ige Phosgen-
Lösung in Toluol (0,025 Mol) zugetropft, 8 Stunden bei
20°C nachgerührt und anschließend 3 Stunden auf 60°C
20 erhitzt. Nach Kontrolle per Dünnschicht-Chromatogramm auf
vollständigen Umsatz leitet man durch diese Lösung bei
20°C so lange Ammoniak ein, bis sich dünnschichtchromato-
graphisch kein N-Chlorcarbonylharnstoff mehr nachweisen
läßt. Anschließend wird abgesaugt, der Rückstand wird gut
25 mit Wasser verrührt, filtriert und getrocknet.

Man erhält 5,2 g (93 % der Theorie) 3-Methyl-5-[3-methyl-
4-(4-trifluormethylthio-phenoxy)-phenyl]-biuret mit einer
98,5 %igen Reinheit vom Schmelzpunkt 182-183°C.

30

Beispiel 5

Durch eine Lösung von 4,2 g (0,01 Mol) 1-Chlorcarbonyl-
1-methyl-3-[3-methyl-4-(4-trifluormethylthio-phenoxy)-
35 phenyl]-harnstoff (vgl. Beispiel 9) in 20 ml Toluol wird
unterhalb von 20°C so lange Ammoniak eingeleitet, bis kein
Ausgangsprodukt mehr vorhanden ist.

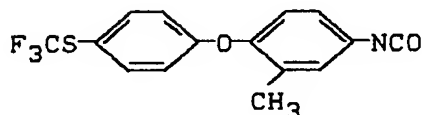
- 5 Anschließend wird abgesaugt und der Rückstand mit 40 ml Wasser verrührt, filtriert und getrocknet.

Man erhält so 3,8 g (95 % der Theorie) 3-Methyl-5-[3-methyl-4-(4-trifluormethylthio-phenoxy)-phenyl]-biuret mit
10 einer 99 %igen Reinheit vom Schmelzpunkt 182°C.

Ausgangsverbindung der Formel (IV)

Beispiel 6

15



20

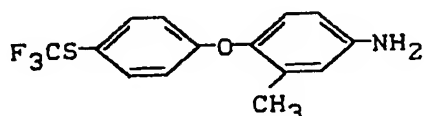
- 480 g Chlorbenzol und 180 g Phosgen werden bei 0°C vorgelegt und innerhalb von 30 Minuten mit einer Lösung von 300 g (1 Mol) 3-Methyl-4-(4-trifluormethylthio-phenoxy)-anilin in 550 g Chlorbenzol versetzt, wobei die Temperatur
25 auf 25°C ansteigt. Anschließend wird innerhalb von 1 Stunde bis zum Siedepunkt erhitzt, wobei ab 80°C weiterhin Phosgen eingeleitet wird, bis kein Chlorwasserstoff mehr nachweisbar ist (ca. 1 Stunde).

- 30 Das überschüssige Phosgen wird mit Stickstoff ausgeblasen, das Lösungsmittel abgezogen und das Rohprodukt destilliert.

Man erhält 316 g (96 % der Theorie) 3-Methyl-4-(4-trifluormethylthio-phenoxy)-phenylisocyanat mit einer
35 99 %igen Reinheit und vom Siedepunkt Kp: 162°C/2 mbar.

5 Ausgangsverbindung der Formel (VI)Beispiel 7

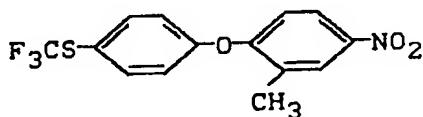
10



15 329,3 g (1 Mol) 3-Methyl-4-(4-trifluormethylthio-phenoxy)-
nitrobenzol wird in 1100 g Toluol gelöst und nach Zugabe
von 20 g Raney-Nickel bei 90°C und einem Wasserstoffdruck
von 90 bar hydriert. Nach Ende der Wasserstoffaufnahme
wird der Katalysator abfiltriert, das Lösungsmittel
20 abdestilliert und das Produkt im Ölpumpenvakuum rekti-
fiziert.

Man erhält 270,7 g (90 % der Theorie) 3-Methyl-4-(4-
trifluormethylthio-phenoxy)-anilin mit einer Reinheit von
99,5 % und einem Schmelzpunkt von 44-45°C.

25



30

198,1 g (1,02 Mol) 4-Trifluormethylthiophenol werden in
330 g Dimethylsulfoxid vorgelegt. Bei 20°C werden 44,0 g
(1,1 Mol) Natriumhydroxid-Schuppen zugegeben und unter

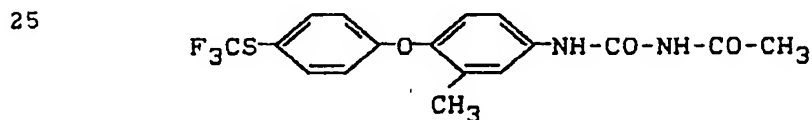
35

5 Erhitzen auf 90°C aufgelöst. In 30 Minuten werden 171,6 g
(1 Mol) 2-Methyl-4-nitro-chlorbenzol gelöst in 330 g
Dimethylsulfoxid zugegeben. Anschließend wird die Tempera-
tur von 90°C auf 140°C erhöht und 3 Stunden nachgerührt.
10 Innerhalb von 2 Stunden wird bei 140°C das Lösungsmittel
abdestilliert, wobei der Druck allmählich auf 10 bis 20
mbar abgesenkt wird. Dann wird der Rückstand auf 20°C ab-
gekühlt und mit 1 l Wasser versetzt. Die entstandene
Suspension wird filtriert, der Niederschlag wird mit ver-
dünnter Natronlauge und Wasser gewaschen, getrocknet und
15 aus Petrolether umkristallisiert.

Man erhält 281,3 g (85 % der Theorie) 3-Methyl-4-(4-tri-
fluormethylthio-phenoxy)-nitrobenzol mit einer Reinheit
von 99,5 % und einem Schmelzpunkt von 61-62°C.
20

Ausgangsverbindung der Formel (VIII)

Beispiel 8



30 748,3 g (2,5 Mol) 3-Methyl-4-(4-trifluormethylthio-phen-
oxy)-anilin werden in 2170 g wasserfreiem Toluol gelöst
und bei 40°C innerhalb von 2 Stunden mit 157 g (2,75 Mol)

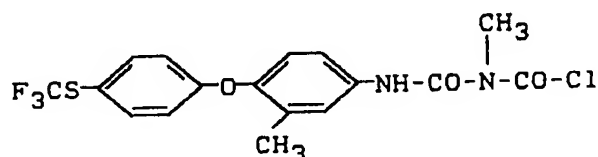
35

5 Methylisocyanat versetzt und anschließend noch 3 Stunden
nachgerührt. Das überschüssige Methylisocyanat wird mit
600 g Toluol im Vakuum abdestilliert. Der Rückstand wird
dann noch 1 Stunden bei 10°C gerührt. Das Produkt wird
abfiltriert, mit Toluol von 10°C gewaschen und ge-
10 trocknet.

Man erhält 881,9 g (98 % der Theorie) 1-Methyl-3-[3-
methyl-4-(4-trifluormethylthiophenoxy)-phenyl]-harnstoff
mit einer Reinheit von 99 % und einem Schmelzpunkt von
15 129-130°C.

Ausgangsverbindung der Formel (IX)

Beispiel 9



25

7,1 g (0,02 Mol) 1-Methyl-3-[3-methyl-4-(4-trifluormethyl-
thiophenoxy)-phenyl]-harnstoff in 25 ml Toluol werden bei
20°C tropfenweise mit 17,8 g einer 20 %igen Lösung
(0,036 Mol) von Phosgen in Toluol versetzt, 15 bis 16
30 Stunden bei 20°C nachgerührt und anschließend noch 4
Stunden auf 50°C bis 60°C erhitzt.

Nach Einengen und Andestillieren erhält man 8,4 g (100 %
der Theorie) 1-Chlorcarbonyl-1-methyl-3-[3-methyl-4-(4-
35 trifluormethylthio-phenoxy)-phenyl]-harnstoff mit einer
Reinheit von 94 % und einem Schmelzpunkt von 79°C.